3-Aminophenol derivatives substituted in the 2-position, and dyes containing these compounds

Publication number: DE10217270

Publication date: 2003-11-06

Inventor: UMBRICHT GISELA (CH): ROSATO FRANCO JOSE

(CH); BRAUN HANS-JUERGEN (CH)

Applicant: WELLA AG (DE)

Classification:

- international: A61K8/41; A61K8/49; A61Q5/10; C07C215/76;

C07C215/78; C07C215/80; C07C217/80; C07C223/06; C07C225/22; C07C255/43; C07C255/59; C07C323/36; C07D213/38; C07D307/79; C07D317/58; C07D319/18; A61K8/30; A61Q5/10; C07C215/00; C07C217/00; C07C223/00; C07C225/00; C07C255/00; C07C323/00; C07D213/00; C07D307/00; C07D317/00; C07D319/00; (IPC1-7): C07C215/76; A61K7/13; C07C217/80;

C07C223/06; C07C225/22; C07C255/36; C07C255/59;

C07C323/31; C07D213/04; D06P1/32

- european: A61K8/41C; A61K8/41H; A61K8/49F; A61K8/49F2;

A61Q5/10; C07C215/76; C07C215/78; C07C215/80; C07C217/80; C07C223/06; C07C225/22; C07C255/43; C07C255/59; C07C323/36; C07D213/38; C07D307/79B;

C07D317/58; C07D319/18

Application number: DE20021017270 20020418 Priority number(s): DE20021017270 20020418

Also published as:

WO03087034 (A1) EP1494995 (A1) US7033401 (B2) US2004147515 (A1) MXPA04009401 (A)

more >>

Report a data error here

Abstract not available for DE10217270

Abstract of corresponding document: US2004147515

The object of the present patent application are 3-aminophenol derivatives of formula (I) or the physiologically compatible, water-soluble salts thereof wherein R1 stands for a group of formula (II) or a group of formula (III) and colorants, based on a developer-coupler combination containing these compounds.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

THIS PAGE BLANK (USPTO)



® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT

- ① Offenlegungsschrift② DE 102 17 270 A 1
- ② Aktenzeichen:

102 17 270.6

② Anmeldetag:

18. 4. 2002

Offenlegungstag:

6. 11. 2003

⑤ Int. Cl.⁷:

C 07 C 215/76

C 07 C 217/80 C 07 C 255/59

C 07 C 255/36 C 07 C 223/06

C 07 C 225/22 C 07 C 323/31

A 61 K 7/13

C 07 D 213/04

D 06 P 1/32

7) Anmelder:

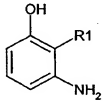
Wella AG, 64295 Darmstadt, DE

② Erfinder:

Umbricht, Gisela, Dr., 1723 Marly, CH; Rosato, Franco Jose, 3097 Liebefeld, CH; Braun, Hans-Jürgen, Dr., 3182 Überstorf, CH

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- (9) In 2-Stellung substituierte 3-Aminophenol-Derivate sowie diese Verbindungen enthaltende Färbemittel
- (5) Gegenstand der vorliegenden Anmeldung sind 3-Aminophenol-Derivate der Formel (I) oder deren physiologisch verträglichen wasserlöslichen Salze,



worin

R1 gleich einem Rest der Formel (II) oder einem Rest der Formel (III) ist;

$$X_{\overline{+}}X_{2}$$
 X_{3}

sowie diese Verbindungen enthaltende Färbemittel auf der Basis einer Entwicklersubstanz-Kupplersubstanz-Kombination.

Beschreibung

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft neue in 2-Stellung substituierte 3-Aminophenol-Derivate sowie diese Verbindungen enthaltende Mittel zur oxidativen Färbung von Keratinfasern, insbesondere menschlichen Haaren.

[0002] Auf dem Gebiet der Färbung von Keratinfasern, insbesondere der Haarfärbung, haben Oxidationsfarbstoffe eine wesentliche Bedeutung erlangt. Die Färbung entsteht hierbei durch Reaktion bestimmter Entwicklersubstanzen mit bestimmten Kupplersubstanzen in Gegenwart eines geeigneten Oxidationsmittels. Als Entwicklersubstanzen werden hierbei insbesondere 2,5-Diaminotoluol, 2,5-Diaminophenylethylalkohol, p-Aminophenol, 1,4-Diaminobenzol und 4,5-Diamino-1-(2-hydroxyethyl)-pyrazol eingesetzt, während als Kupplersubstanzen beispielsweise Resorcin, 2-Methyl-resorcin, 1-Naphthol, 3-Aminophenol, 5-Amino-2-methylphenol, m-Phenylendiamin, 2-Amino-4-(2'-hydroxyethyl)amino-anisol, 1,3-Diamino-4-(2'-hydroxyethoxy)benzol und 2,4-Diamino-5-fluor-toluol zu nennen sind.

[0003] An Oxidationsfarbstoffe, die zur Färbung menschlicher Haare verwendet werden, werden neben der Färbung in der gewünschten Intensität zahlreiche zusätzliche Anforderungen gestellt. So müssen die Farbstoffe in toxikologischer und dermatologischer Hinsicht unbedenklich sein und die erzielten Haare irbungen eine gute Lichtechtheit, Dauerwellechtheit, Säureechtheit und Reibechtheit aufweisen. Auf jeden Fall aber müssen solche Färbungen ohne Einwirkung von Licht, Reibung und chemischen Mitteln über einen Zeitraum von mindestens 4 bis 6 Wochen stabil bleiben. Außerdem ist es erforderlich, dass durch Kombination geeigneter Entwicklersubstanzen und Kupplersubstanzen eine breite Palette verschiedener Farbnuancen erzeugt werden kann.

[0004] Obwohl bereits eine Vielzahl von Kupplersubstanzen bekannt, ist es mit den derzeit bekannten Färbemitteln nicht möglich, die an ein Färbemittel gestellten Anforderungen in jeder Hinsicht zu erfüllen. Es besteht daher weiterhin ein Bedürfnis nach neuen Kupplersubstanzen, welche die vorgenannten Anforderung in besonderem Masse erfüllen.
[0005] Es wurde nunmehr gefunden, dass bestimmte 3-Aminophenol-Derivate gemäß der allgemeinen Formel (I) die an Kupplersubstanzen gestellten Anforderungen in besonders hohem Masse erfüllen und mit bekannten Entwicklersubstanzen farbstarke, außerordentlich lichtechte und waschechte Farbnuancen ergeben.

[0006] Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher neue 3-Aminophenol-Derivate der vorstehenden Formel (I), oder deren physiologisch verträglichen wasserlösliche Salze,

worin R1 gleich einem Rest der Formel (II) oder (III) ist;

wobei R2, R3, R4, R5 und R6 unabhängig voneinander Wasserstoff, ein Halogenatom (F, Cl, Br, J), eine Cyanogruppe, eine Hydroxygruppe, eine C_1 - C_4 -Alkoxygruppe, eine Phenoxygruppe, eine C_2 - C_4 -Hydroxyalkoxygruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylgruppe, eine Phenylgruppe, eine C_1 - C_4 -Alkylthioethergruppe, eine Mercaptogruppe, eine Nitrogruppe, eine Aminogruppe, eine C_1 - C_4 -Alkylaminogruppe, eine Hydroxy(C_2 - C_4)alkylaminogruppe, eine Di(C_1 - C_4)alkylaminogruppe, eine Di(hydroxy(C_2 - C_4)alkyl)-aminogruppe, eine (Dihydroxy(C_3 - C_4)alkyl)-aminogruppe, eine (Hydroxy(C_2 - C_4)alkyl)- C_1 - C_4 alkylaminogruppe, eine Trifluoromethangruppe, eine Formylgruppe, eine Acetylgruppe, eine Trifluoroacetylgruppe, eine Trimethylsilylgruppe, eine (C_1 - C_4)-Hydroxyalkylgruppe, eine (C_2 - C_4)-Dihydroxyalkylgruppe, eine (C_1 - C_4)-Aminoalkylgruppe, oder eine (C_1 - C_4)-Cyanoalkylgruppe darstellen, oder zwei nebeneinanderliegende Reste R2 bis R6 jeweils zusammen mit dem Restmolekül einen heterozyklischen oder carbozyklischen, substituierten oder unsubstituierten Ring bilden;

X₁ X₂, X₃, X

und X₅ unabhängig voneinander gleich Stickstoff oder einer C-R7-Gruppe, C-R8-Gruppe, C-R9-Gruppe, C-R10-Gruppe oder C-R11-Gruppe sind, unter der Bedingung, dass mindestens einer und höchstens drei der Reste X1 bis X5 Stickstoff bedeuten; und

R7, R8, R9, R10 und R11 unabhängig voneinander Wasserstoff, ein Halogenatom (F, Cl, Br, J), eine Cyanogruppe, eine C₁-C₆ Alkylgruppe, eine (C₁-C₄)-Alkylthioethergruppe, eine Mercaptogruppe, eine Nitrogruppe, eine Aminogruppe, eine (C₁-C₄)-Alkylaminogruppe, eine Hydroxy(C₂-C₄)alkylamino-gruppe, eine Di(C₁-C₄)alkylaminogruppe, eine Di(hydroxy-(C₂-C₄)alkyl)-aminogruppe, eine (Hydroxy(C₂-C₄)alkyl)-C₁-C₄ alkylaminogruppe, eine Trifluoromethangruppe eine Formylgruppe, eine Acetylgruppe, eine Trifluoroacetylgruppe, eine Trimethylsilylgruppe, eine Carbamoylgruppe, eine (C₁-C₄)-Hydroxyalkylgruppe oder eine (C₂-C₄)-Dihydroxyalkylgruppe darstellen.

[0007] Als Verbindungen der Formel (I) können beispielweise genannt werden: 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-methyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-methyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-methyl-[1

ol, 6-Amino-2',3'-dimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',4'-dimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',5'-dimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',6'-dimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3',4'-dimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3',5'-dimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3',6'-dimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',4',5'-trimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',4',6'-trimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',3',4'-trimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',3',5'-trimethyl-[1,1-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',3',6'-trimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-chlor-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-chlor-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-chlor-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-fluor-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Am phenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-fluor-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-fluor-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-brom-[1,1-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-brom-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-brom-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3',5'-dichior-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3',5'-difluor-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-brom-5'-methyl-1,1'-biphenyl-2-ol, 6-Amino-4'-(trifluoromethyl)-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-(trifluoromethyl)-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-(trifluoromethyl)-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-(trifluoromethyl)-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-(trifluoromethyl)-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-(trifluoromethyl)-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Aminofluoromethyl)-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-nitro-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-nitro-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-nitro-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2-o Amino-2'-nitro-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-5'-methyl-3'-nitro[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-methyl-3'-nitro[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-methyl-3'-nitro-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-1'-methyl-3'-methyl-3'-methyl-3'-methyl-3'-methyl-3'-methyl-3'-methyl-3'-methyl-3'-methyl-3'-methyl-3'-methyl-3'-methyl-3'-methyl-3'-methyl-3 biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-methyl-3'-nitro-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-nitro-4'-(trifluoromethyl)[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-nitro-5'-(trifluoromethyl)[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-nitro-4'-(trifluoromethyl)[1,1'-biphenyl]-2ol, 6-Amino-3'-nitro-2'-(trifluoromethyl)-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6'-Amino-2'-hydroxy-[1,1'-biphenyl]-4-carbonitril, 6'-Amino-2'-hydroxy-[1,1'-biphenyl]-3-carbonitril, 6-Amino-4'-methoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-methoxy-[1,1'biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-methoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-ethoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-ethoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-ethoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3',4'-dimethoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3',5'-dimethoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',3'-dimethoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',4'-dimethoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',5'-dimethoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 3-Amino-2-(1,3-benzodioxol-5-yl)-phenol, 6-Amino-4'methoxy-3'-methyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-methoxy-2'-nitro-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-methoxy-3'-nitro-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-phenoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-methylthio-[1,1'-biphenyl]-2-ol, Amino-3'-methylthio-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-methylthio-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2,4'-diol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2,3'-diol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 2,2',3'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl], 2,2',4'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl], 2,2',5'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl], 2,2',6'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl], 2,3',4'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl], 2,3',5'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl], 6-Amino-2'methyl-[1,1'-biphenyl]-2,4'-diol, 2',6-Diamino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 3',6-Diamino-[1,1'-biphenyl]-2'-ol, 4',6-Diamino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 4',6-Diamino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 3',6-Diamino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 3',6-Diamino-[1,1'biphenyl]-2,4'-diol, 3',6-Diamino-[1,1'-biphenyl]-2,5'-diol, 3',6-Diamino-[1,1'-biphenyl]-2,6'-diol, 2',3',6-Triamino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 2',4',6-Triamino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 2',4',6-Triamino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 2',6,6'-Triamino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 2',6'-Triamino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 2',6'-Triami biphenyl]-2-ol, 3',4',6-Triamino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 3',5',6-Triamino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 1-(6'-Amino-2'-hydroxy-1,1'-biphenyl-4-yl)ethanon, 6-Amino-1,1',3',1"-terphenyl-2-ol, 6-Amino-1,1',4',1"-terphenyl-2-ol, 6-Amino-4'-(amino-4'-dentation) methyl)-1,1'-biphenyl-2-ol, 6-Amino-3'-(aminomethyl)-1,1'-biphenyl-2-ol, 6-Amino-2'-(aminomethyl)-1,1'-biphenyl-2-ol ol, (6'-Amino-2'-hydroxy-1,1'-biphenyl-4-yl)acetonitril, (6'-Amino-2'-hydroxy-1,1'-biphenyl-3-yl)acetonitril, (6'-Amino-2'-hydroxy-1,1'-biphenyl-3-yl)acetonitril, Amino-2'-hydroxy-1,1'-biphenyl-2-yl)acetonitril, 6'-Amino-2'-hydroxy-1,1'-biphenyl-2-carbaldehyd, 6'-Amino-2'-hydroxy-1,1'-biphenyl-3-carbaldehyd, 6'-Amino-2'-hydroxy-1,1'-biphenyl-4-carbaldehyd, 3-Amino-2-(1-naphthyl)-phenol, 3-Amino-2-(2-naphthyl)phenol, 3-Amino-2-(2,3-dihydro-benzo[1,4]dioxin-6-yl)-phenol, 3-Amino-2-(2, benzo[1,4]-dioxin-5-yl)-phenol, 3-Amino-2-(2,3-dihydro-benzofuran-5-yl)-phenol, 3-Amino-2-(2,3-dihydro-benzofuran-4-yl)-phenol, 3-Amino-2-(4-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-methyl-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-methyl-2-pyridinyl)-phenol nyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-methyl-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(3-chlor-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(4-chlor-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-chlor-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-chlor-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(3fluor-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(4-fluor-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-fluor-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-fluor-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(3-trifluoromethyl-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(4-trifluoromethyl-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-trifluoromethyl-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-trifluoro-methyl-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-trifluoro-methyl-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-nitro-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-nitro-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-nitro-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-nitro-2-pyridinyl)-phenol nyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-nitro-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(2-methyl-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(4-methyl-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-methyl-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-methyl-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(2-chlor-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(4-chlor-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-chlor-3-pyridinyl)-phenol nol, 3-Amino-2-(6-chlor-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(2-brom-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(4-brom-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-brom-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-brom-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(2-nitro-3pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(4-nitro-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-nitro-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-nitro-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-pyrimidinyl)-phenol und 3-Amino-2-(4-pyrimidinyl)-phenol sowie deren physiologisch verträglichen wasserlöslichen Salze.

15

30

45

[0008] Bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I) in denen:

(i) R1 gleich einem Rest der Formel (II) mit R2 oder R6 gleich Wasserstoff ist oder (ii) R1 gleich einem Rest der Formel (III) mit X1 und X5 gleich C-R7 beziehungsweise C-R11 ist, wobei R7 beziehungsweise R11 gleich Wasserstoff sind. [0009] Besonders bevorzugt sind die folgenden Verbindungen der Formel (I): 6-Amino-3'-methoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2,4'-diol, 3-Amino-2-(2,3-dihydro-benzofuran-6-yl)-phenol, 3-Amino-2-(3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(4-pyridinyl)-phenol und 3-Amino-2-(5-pyrimidinyl)-phenol sowie deren physiologisch verträglichen wasserlöslichen Salze.

[0010] Die Verbindungen der Formel (I) können sowohl als freie Basen als auch in Form ihrer physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, wie zum Beispiel Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure oder Zitronensäure, eingesetzt werden.

[0011] Die Herstellung der erfindungsgemäßen Aminophenol-Derivate der Formel (I) kann unter Verwendung von literaturbekannten Syntheseverfahren erfolgen, beispielsweise

a) durch eine Tetrakis(triphenylphospin)palladium (0) katalysierte Kupplung eines halogensubstituierten 3-Amino-

phenol-Derivates der Formel (IV)

5

10

15

20

25

30

35

40

45

55

60

mit einem Borsäurederivat der Formel (IIa) beziehungsweise (IIIa)

und anschließende Abspaltung der für die Kupplungsreaktion erforderlichen Schutzgruppen und Reduktion einer gegebenenfalls vorhandenen Nitrogruppe; oder

b) durch eine Tetrakis(triphenylphospin)palladium (0) katalysierte Kupplung eines geeigneten substituierten 3-Aminophenol-borsäurederivates der Formel (V)

mit einer halogensubstituierten Verbindung der Formel (IIb) beziehungsweise (IIIb)

und anschließende Abspaltung der für die Kupplungsreaktion erforderlichen Schutzgruppen und Reduktion einer gegebenenfalls vorhandenen Nitrogruppe; wobei die in den Formeln (IIa), (IIb), (IIIa), (IIIb), (IV) und (V) verwendeten Restgruppen die folgende Bedeutung haben:

Ra steht für eine Schutzgruppe, wie sie zum Beispiel in dem Kapitel "Protective Groups" in Organic Synthesis, Kapitel 3, Wiley Interscience, 1991 beschrieben wird;

Rb und Rc stehen unabhängig voneinander für Wasserstoff oder eine Schutzgruppe, wie sie zum Beispiel in dem Kapitel "Protective Groups" in Organic Synthesis, Kapitel 7, Wiley Interscience, 1991 beschrieben wird, oder Rb und Rc bilden gemeinsam mit dem N-Atom eine Nitrogruppe;

Rd ist gleich Wasserstoff oder die beiden Rd-Reste bilden gemeinsam mit der O-B-O-Gruppe einen unsubstituierten oder substituierten fünfgliedrigen oder sechsgliedrigen cycloaliphatischen Ring;

Hal ist gleich F, Cl, Br oder J; und

R2, R3, R4, R5 und R6 sowie X1, X2, X3, X4 und X5 haben die in der Formel (II) beziehungsweise (III) angegebene Bedeutung.

[0012] Die 3-Aminophenol-Derivate der Formel (I) sind gut in Wasser löslich und ermöglichen Färbungen mit ausgezeichneter Farbintensität und Farbechtheit, insbesondere was die Lichtechtheit, Waschechtheit und Reibechtheit anbetrifft. Sie weisen weiterhin eine ausgezeichnete Lagerstabilität, insbesondere als Bestandteil der nachfolgend beschriebenen Oxidationsfärbemittel, auf.

[0013] Ein weiterer Gegenstand der vorliegende Erfindung ist daher ein Mittel zur Färbung von Keratinfasern, wie

zum Beispiel Wolle, Pelzen, Federn oder Haaren und insbesondere menschlichen Haaren, auf der Basis einer Entwicklersubstanz-Kupplersubstanz-Kombination, welches dadurch gekennzeichnet ist, dass es mindestens ein 3-Aminophenol-Derivat der Formel (I) oder dessen physiologisch verträglichen wasserlösliche Salze enthält.

[0014] Die 3-Aminophenol-Derivate der Formel (I) sind in dem erfindungsgemäßen Färbemittel in einer Gesamtmenge von etwa 0,005 bis 20 Gewichtsprozent enthalten, wobei eine Menge von etwa 0,01 bis 5 Gewichtsprozent und insbesondere 0,1 bis 2,5 Gewichtsprozent bevorzugt ist.

[0015] Als Entwicklersubstanzen kommen vorzugsweise 1,4-Diamino-benzol (p-Phenylendiamin), 1,4-Diamino-2methyl-benzol (p-Toluylendiamin), 1,4-Diamino-2,6-dimethyl-benzol, 1,4-Diamino-3,5-diethyl-benzol, 1,4-Diamino-2,5-dimethyl-benzol, 1,4-Diamino-2,3-dimethyl-benzol, 2-Chlor-1,4-diaminobenzol, 1,4-Diamino-2-(thiophen-2yl)benzol, 1,4-Diamino-2-(thiophen-3-yl)benzol, 1,4-Diamino-2-(pyridin-3-yl)benzol, 2,5-Diaminobiphenyl, 1,4-Diamino-2-methoxymethyl-benzol, 1,4-Diamino-2-aminomethyl-benzol, 1,4-Diamino-2-hydroxymethyl-benzol, 1,4-Diamino-2-(2-hydroxyethoxy)-benzol, 2-(2-(Acetylamino)ethoxy)-1,4-diamino-benzol, 4-Phenylamino-anilin, 4-Dimethylamino-anilin, 4-Diethylamino-anilin, 4-Dipropylamino-anilin, 4-[Ethyl(2-hydroxyethyl)-amino]-anilin, 4-[Di(2-hydroxyethyl)-amino]-anilin, 4-[Di(2-hydroxyethyl droxyethyl)amino]-anilin, 4-[Di(2-hydroxyethyl)-amino]-2-methyl-anilin, 4-[(2-Methoxyethyl)amino]-anilin, 4-[(3-Hydroxypropyl)amino]-anilin, 4-[(2,3-Dihydroxypropyl)amino]-anilin, 1,4-Diamino-2-(1-hydroxyethyl)-benzol, 1,4-Diamino-2-(1-hydroxyethyl) mino-2-(2-hydroxyethyl)-benzol, 1,4-Diamino-2-(1-methylethyl)-benzol, 1,3-Bis[(4-aminophenyl)(2-hydroxyethyl)amino]-2-propanol, 1,4-Bis[(4-Aminophenyl)amino]-butan, 1,8-Bis(2,5-diaminophenoxy)-3,6-dioxaoctan, 4-Amino-phenol, 4-Amino-3-methyl-phenol, 4-Amino-3-(hydroxymethyl)-phenol, 4-Amino-3-fluor-phenol, 4-Methylamino-phenol, 4-Amino-2-(aminomethyl)-phenol, 4-Amino-2-(hydroxymethyl)-phenol, 4-Amino-2-fluor-phenol, 4-Amino-2-fluor-phenol Amino-2-[(2-hydroxyethyl)-amino]methyl-phenol, 4-Amino-2-methyl-phenol, 4-Amino-2-(methoxymethyl)-phenol, 4-Amino-2-(2-hydroxyethyl)-phenol, 5-Amino-salicylsäure, 2,5-Diamino-pyridin, 2,4,5,6-Tetraamino-pyrimidin, 2,5,6-Triamino-4-(1H)-pyrimidon, 4,5-Diamino-1-(2-hydroxyethyl)-1H-pyrazol, 4,5-Diamino-1-(1-methylethyl)-1H-pyrazol, 4.5-Diamino-1-[(4-methylphenyl)methyl]-1H-pyrazol, 1-[(4-Chlorphenyl)methyl]-4,5-diamino-1H-pyrazol, 4,5-Diamino-1-methyl-1H-pyrazol, 2-Amino-phenol, 2-Amino-6-methyl-phenol, 2-Amino-5-methyl-phenol und 1,2,4-Trihydroxy-benzol in Betracht.

20

35

50

[0016] Weiterhin kann das erfindungsgemäße Färbemittel zusätzlich zu den Verbindungen der Formel (I) noch weitere bekunnte Kupplersubstanzen, beispielsweise N-(3-Dimethylamino-phenyl)-harnstoff, 2,6-Diamino-pyridin, 2-Amino-4-[(2-hydroxyethyl)amino]-anisol, 2,4-Diamino-1-fluor-5-methylbenzol, 2,4-Diamino-1-methoxy-5-methyl-benzol, 2,4-Diamino-1-methyl-benzol, 2,4-Dia 2,4-Diamino-1-(2-hydroxyethoxy)-5-methyl-benzol, Diamino-1-ethoxy-5-methyl-benzol, 2,4-Di[(2-hydroxyethylaminol-1.5-dimethoxy-benzol, 2,3-Diamino-6-methoxy-pyridin, 3-Amino-6-methoxy-2-(methylamino)-pyridin, 2.6-Diamino-3.5-dimethoxy-pyridin, 3,5-Diamino-2,6-dimethoxy-pyridin, 1,3-Diamino-benzol, 2,4-Diamino-1-(2-hydroxyethoxy)-benzol, 1,3-Diamino-4-(2,3-dihydroxypropoxy)-benzol, 1,3-Diamino-4-(3-hydroxypropoxy)-benzol, 1,3-Diamino-4-(2-methoxyethoxy)-benzol, 2,4-Diamino-1,5-di(2-hydroxyethoxy)-benzol, 1-(2-Aminoethoxy)-2,4-diamine-benzol, 2-Amino-1-(2-hydroxyethoxy)-4-methylamino-benzol, 2,4-Diamino-phenoxy-essigsäure, 3-[Di(2-hydroxyethyl)amino]-anilin, 4-Amino-2-di[(2-hydroxyethyl)amino]-1-ethoxy-benzol, 5-Methyl-2-(1-methylethyl)-phenol. 3-[(2-Hydroxyethyl)amino]-anilin, 3-[(2-Aminoethyl)amino]-anilin, 1,3-Di(2,4-diaminophenoxy)-propan, Di(2,4diaminophenoxy-methan, 1,3-Diamino-2,4-dimethoxy-benzol, 2,6-Bis(2-hydroxyethyl)amino-toluol, 4-Hydroxyindol, 3-Dimethylamino-phenol, 3-Diethylamino-phenol, 5-Amino-2-methyl-phenol, 5-Amino-4-fluor-2-methyl-phenol, 5-Amino-4-methoxy-2-methyl-phenol, 5-Amino-4-ethoxy-2-methyl-phenol, 3-Amino-2,4-dichlor-phenol, 5-Amino-2,4dichlor-phenol, 3-Amino-2-methyl-phenol, 3-Amino-2-chlor-6-methyl-phenol, 3-Amino-phenol, 2-[(3-Hydroxyphenyl-amino]-acctamid, 5-[(2-Hydroxyethyl)amino]-4-methoxy-2-methyl-phenol, 5-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2-methylphenol. 3-[(2-Hydroxyethyl)amino]-phenol, 3-[(2-Methoxyethyl)amino]-phenol, 5-Amino-2-ethyl-phenol, 5-Amino-2methoxy-phenol, 2-(4-Amino-2-hydroxyphenoxy)-ethanol, 5-[(3-Hydroxypropyl)amino]-2-methyl-phenol, 3-[(2,3-Dihvdroxypropyl)-amino]-2-methyl-phenol, 3-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2-methyl-phenol, 2-Amino-3-hydroxy-pyridin, 2.6-Dihydroxy-3.4-dimethylpyridin, 5-Amino-4-chlor-2-methyl-phenol, 1-Naphthol, 2-Methyl-1-naphthol, 1,5-Dihydroxy-naphthalin, 1,7-Dihydroxy-naphthalin, 2,3-Dihydroxy-naphthalin, 2,7-Dihydroxy-naphthalin, 2-Methyl-1-naphthol-acetat, 1.3-Dihydroxy-benzol, 1-Chlor-2,4-dihydroxy-benzol, 2-Chlor-1,3-dihydroxy-benzol, 1,2-Dichlor-3,5-dihydroxy-4-methyl-benzol, 1,5-Dichlor-2,4-dihydroxy-benzol, 1,3-Dihydroxy-2-methyl-benzol, 3,4-Methylendioxy-phenol. 3.4-Methylendioxy-anilin, 5-[(2-Hydroxyethyl)amino]-1,3-benzodioxol, 6-Brom-1-hydroxy-3,4-methylendioxybenzol, 3,4-Diamino-benzoesäure, 3,4-Dihydro-6-hydroxy-1,4(2H)-benzoxazin, 6-Amino-3,4-dihydro-1,4(2H)-benzoxazin. 3-Methyl-1-phenyl-5-pyrazolon, 5,6-Dihydroxy-indol, 5,6-Dihydroxy-indolin, 5-Hydroxy-indol, 6-Hydroxy-indol, 7-Hydroxy-indol und 2,3-Indolindion, enthalten.

[0017] Die Kupplersubstanzen und Entwicklersubstanzen können in dem erfindungsgemäßen Färbemittel jeweils einzeln oder im Gemisch miteinander enthalten sein, wobei die Gesamtmenge an Kupplersubstanzen und Entwicklersubstanzen in dem erfindungsgemäßen Färbemittel (bezogen auf die Gesamtmenge des Färbemittels) jeweils etwa 0,005 bis 20 Gewichtsprozent, vorzugsweise etwa 0,01 bis 5 Gewichtsprozent und insbesondere 0,1 bis 2,5 Gewichtsprozent, beträgt.

[0018] Die Gesamtmenge der in dem hier beschriebenen Färbemittel enthaltenen Entwicklersubstanz-Kupplersubstanz-Kombination beträgt vorzugsweise etwa 0,01 bis 20 Gewichtsprozent, wobei eine Menge von etwa 0,02 bis 10 Gewichtsprozent und insbesondere 0,2 bis 6 Gewichtsprozent besonders bevorzugt ist. Die Entwicklersubstanzen und Kupplersubstanzen werden im allgemeinen in etwa äquimolaren Mengen eingesetzt; es ist jedoch nicht nachteilig, wenn die Entwicklersubstanzen diesbezüglich in einem gewissen Überschuß oder Unterschuß vorhanden sind.

[0019] Weiterhin kann das erfindungsgemäße Färbemittel zusätzlich andere Farbkomponenten, wie zum Beispiel 6-Amino-2-methylphenol und 2-Amino-5-methylphenol, sowie ferner übliche synthetische oder natürliche direktziehende Farbstoffe, beispielsweise Pflanzenfarbstoffe oder synthetische direktziehende Farbstoffe aus der Gruppe der sauren oder basischen Farbstoffe (beispielsweise die in der WO 95/15144 oder EP-OS 0 850 638 beschriebenen kationischen Farbstoffe), der Triphenylmethanfarbstoffe, der aromatischen Nitrofarbstoffe, der Azofarbstoffe und der Dispersionsfarbstoffe enthalten. Die erfindungsgemäßen Färbemittel können diese Farbkomponenten in einer Menge von etwa 0,1 bis 4

Gewichtsprozent enthalten.

[0020] Selbstverständlich können die zusätzlichen Kupplersubstanzen sowie die Entwicklersubstanzen und die anderen Farbkomponenten, sofern es Basen sind, auch in Form der physiologisch verträglichen Salze mit organischen oder anorganischen Säuren, wie beispielsweise Salzsäure oder Schwefelsäure, beziehungsweise – sofern sie arömatische OH-Gruppen besitzen – in Form der Salze mit Basen, zum Beispiel als Alkaliphenolate, eingesetzt werden.

[0021] Darüber hinaus können in den Färbemitteln, falls diese zur Färbung von Haaren verwendet werden sollen, noch weitere übliche kosmetische Zusätze, beispielsweise Antioxidantien wie Ascorbinsäure, Thioglykolsäure oder Natriumsulfit, sowie Parfümöle, Komplexbildner, Netzmittel, Emulgatoren, Verdicker und Pflegestoffe enthalten sein.

[0022] Die Zubereitungsform des erfindungsgemäßen Färbemittels kann beispielsweise eine Lösung, insbesondere eine wässrige oder wässrigalkoholische Lösung sein. Die besonders bevorzugten Zubereitungsformen sind jedoch eine Creme, ein Gel oder eine Emulsion. Ihre Zusammensetzung stellt eine Mischung der Farbstoffkomponenten mit den für solche Zubereitungen üblichen Zusätzen dar.

[0023] Übliche Žusätze in Lösungen, Cremes, Emulsionen oder Gelen sind zum Beispiel Lösungsmittel wie Wasser, niedere aliphatische Alkohole, beispielsweise Ethanol, Propanol oder Isopropanol, Glycerin oder Glykole wie 1,2-Propylenglykol, weiterhin Netzmittel oder Emulgatoren aus den Klassen der anionischen, kationischen, amphoteren oder nichtionogenen oberflächenaktiven Substanzen wie zum Beispiel Fettalkoholsulfate, oxethylierte Fettalkoholsulfate, Alkylsulfonate, Alkylsulfonate, Alkylsulfonate, Alkylsulfonate, Alkylsulfonate, Alkylsulfonate, Ettsäurealkanolamide und oxethylierte Fettsäureester ferner Verdicker wie höhere Fettalkohole, Stärke, Cellulosederivate, Petrolatum, Paraffinöl und Fettsäuren, sowie außerdem Pflegestoffe wie kationische Harze, Lanolinderivate, Cholesterin, Pantothensäure und Betain. Die erwähnten Bestandteile werden in den für solche Zwecke üblichen Mengen verwendet, zum Beispiel die Netzmittel und Emulgatoren in Konzentrationen von etwa 0,5 bis 30 Gewichtsprozent, die Verdicker in einer Menge von etwa 0,1 bis 30 Gewichtsprozent und die Pflegestoffe in einer Konzentration von etwa 0,1 bis 5 Gewichtsprozent.

[0024] Je nach Zusammensetzung kann das erfindungsgemäße Färbemittel schwach sauer, neutral oder alkalisch reagieren. Insbesondere weist es einen pH-Wert von 6,5 bis 11,5 auf, wobei die basische Einstellung vorzugsweise mit Ammoniak erfolgt. Es können aber auch Aminosäuren und/oder organische Amine, zum Beispiel Monoethanolamin und Triethanolamin, sowie anorganische Basen, wie zum Beispiel Natriumhydroxid und Kaliumhydroxid Verwendung finden. Für eine pH-Einstellung im sauren Bereich kommen anorganische oder organische Säuren, zum Beispiel Phosphorsäure, Essigsäure, Zitronensäure oder Weinsäure, in Betracht.

[0025] Für die Anwendung zur oxidativen Färbung von Haaren vermischt man das vorstehend beschriebene Färbemittel unmittelbar vor dem Gebrauch mit einem Oxidationsmittel und trägt eine für die Haarfärbebehandlung ausreichende Menge, je nach Haarfülle, im allgemeinen etwa 60 bis 200 Gramm, dieses Gemisches auf das Haar auf.

[0026] Als Oxidationsmittel zur Entwicklung der Haarfärbung kommen hauptsächlich Wasserstoffperoxid oder dessen Additionsverbindungen an Harnstoff, Melamin, Natriumborat oder Natriumcarbonat in Form einer 3-bis 12 prozentigen, vorzugsweise 6 prozentigen, wässrigen Lösung, aber auch Luftsauerstoff in Betracht. Wird eine 6 prozentige Wasserstoffperoxid-Lösung als Oxidationsmittel verwendet, so beträgt das Gewichtsverhältnis zwischen Haarfärbemittel und Oxidationsmittel 5: 1 bis 1: 2, vorzugeweise jedoch 1: 1. Größere Mengen an Oxidationsmittel werden vor allem bei höheren Farbstoffkonzentrationen im Haarfärbemittel, oder wenn gleichzeitig eine stärkere Gleichung des Haares beabsichtigt ist, verwendet. Man läßt das Gemisch bei 15 bis 50 Grad Celsius etwa 10 bis 45 Minuten lang, vorzugsweise 30 Minuten lang, auf das Haar einwirken, spült sodann das Haar mit Wasser aus und trocknet es. Gegebenenfalls wird im Anschluß an diese Spülung mit einem Shampoo gewaschen und eventuell mit einer schwachen organischen Säure, wie zum Beispiel Zitronensäure oder Weinsäure, nachgespült. Anschließend wird das Haar getrocknet.

[0027] Das erfindungsgemäße Färbemittel mit einem Gehalt an 3-Aminophenol-Derivaten der Formel (I) als Kupplersubstanz ermöglicht Färbungen mit ausgezeichneter Farbechtheit, insbesondere was die Lichtechtheit, Waschechtheit und Reibeechtheit anbetrifft. Hinsichtlich der färberischen Eigenschaften bietet das erfindungsgemäße Färbemittel je nach Art und Zusammensetzung der Farbkomponenten eine breite Palette verschiedener Farbnuancen, welche sich von blonden über braune, purpurne, violette bis hin zu blauen und schwarzen Farbtönen erstreckt. Hierbei zeichnen sich die Farbtöne durch ihre besondere Farbintensität aus. Die sehr guten färberischen Eigenschaften des Färbemittels gemäß der vorliegenden Anmeldung zeigen sich weiterhin darin, dass dieses Mittel insbesondere auch eine Anfärbung von ergrauten, chemisch nicht vorgeschädigten Haaren problemlos und mit guter Deckkraft ermöglicht.

[0028] Die nachfolgenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher erläutern, ohne ihn darauf zu beschränken.

Beispiele

Beispiel 1 bis 17

Synthese von 3-Aminophenol-Derivaten der allgemeinen Formel (I)

A. Synthese von 2-Brom-3-nitrophenol

[0029] Zu einer Suspension von 23,1 g (150 mmol) 2-Amino-3-nitrophenol in 40 ml einer 48%igen Bromwasserstoffsäure und 12 ml Wasser wird bei 0°C langsam eine Lösung von 10,5 g (152 mmol) Natriumnitrit in 40 ml Wasser zugetropft. Das Gemisch wird anschließend 15 Minuten lang bei 0°C gerührt. Dann gibt man tropfenweise eine Suspension von 22,5 g Kupfer(I)bromid (Cu₂Br₂; 78,7 mmol) in 75 ml einer 48%igen Bromwasserstoffsäure hinzu und rührt das Gemisch während 15 Minuten bei 0°C und anschließend noch 1 Stunde bei 100°C. Anschließend wird das Reaktionsgemisch erneut auf etwa 5°C gekühlt, filtriert und der Filtrationsrückstand mit wenig Wasser gewaschen. Dieser Rückstand wird sodann in Essigsäureethylester aufgenommen und über Kieselgel filtriert. Anschließend wird das Lösungsmittel im

55

Vakuum zur Trockenheit eingedampft.

[0030] Es werden 32,2 g (98% der Theorie) 2-Brom-3-nitrophenol erhalten. Das erhaltene Rohprodukt wird ohne weitere Reinigung in der nächsten Stufe eingesetzt.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 7,47 ppm (dd, J = 1,5 Hz/7,8 Hz, 1H, CH); 7,37 ppm (t, 1H, J = 8,1 Hz, CH); 7,26 ppm (dd, J = 1,5 Hz/8,1 Hz, 1H, CH); 6,08 ppm (s, 1H, OH).

5

15

20

35

40

45

50

55

EI-MS: 219/217 [M⁺] (40); 161/159 [M⁺-C-NO₂](24)

B. Synthese von 2-Brom-1-(methoxymethoxy)-3-nitrobenzol

[0031] 15 g (69 mmol) 2-Brom-3-nitrophenol aus Stufe A werden in 150 ml trockenem Acetonitril gelöst und portionenweise mit 3,5 g (117 mmol) einer 80%igen Natriumhydridsuspension bei 0°C versetzt. Anschliessend wird eine Lösung von 6,1 g (75 mmol) Chlormethoxymethan in 50 ml trockenem Acetonitril zugegeben. Nach beendeter Zugabe wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Um überschüssiges Natriumhydrid zu zersetzen werden 10 ml Ethanol zugegeben. Anschließend wird die Reaktionsmischung filtriert und das Fißrat am Rotationsverdampfer im Vakuum zur Trockenheit eingedampft.

[0032] Es werden 14,6 g (81% der Theorie) an 2-Brom-1-(methoxymethoxy)-3-nitrobenzol als braunes Öl erhalten. [0033] Das erhaltene Rohrodukt kann ohne weitere Reinigung in der nächsten Stufe eingesetzt werden.

¹H-NMR (300 MHz, DMSO): δ = 7,60–7,48 ppm (m, 3H, arom.-CH); 5,41 ppm (s, 2H, CH₂); 3,44 ppm (s, 3H, CH₃). MS (API-ES Neg.): 218/216 [M – H]⁻(100)

C. Synthese der 3-Aminophenole der Formel (I)

[0034] 0,26 g (1 mmol) 2-Brom-1-(methoxymethoxy)-3-nitrobenzol aus Stufe B und 1,5 mmol des entsprechenden Borsäurederivates werden unter Argon in 5 ml 1,2-Dimethoxyethan gelöst. Anschließend werden 0,18 g (0,15 mmol) Tetrakis-(triphenylphosphin)-palladium(O)komplex und 0,8 ml einer wässrigen 2 N Kaliumcarbonat-Lösung zugegeben und die Reaktionsmischung auf 100°C erwärmt. Nach Beendigung der Reaktion wird die Reaktionsmischung in 10 ml Essigsäurecthylester gegossen, die organische Phase mit 5 ml Wasser extrahiert, die wässrige Phase noch zweimal mit Essigsäureethylester rückextrahiert, die vereinigten organischen Phasen sodann mit Magnesiumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abdestilliert. Der Rückstand wird an Kieselgel mit Heptan/Essigsäureethylester gereinigt.

[0035] Das so erhaltene Produkt wird in 5 ml Ethanol gelöst und in Gegenwart von etwa 50 mg Palladium (10% auf Aktivkohle) bei Raumtempereratur und unter Normaldruck mit Wasserstoffgas hydriert. Nach Beendigung der Reaktion wird das Reaktionsprodukt durch Cellite® filtriert und aufkonzentriert. Der so erhaltene Rückstand wird mit 1 ml einer 2,9molaren ethanolischen Salzsäurelösung oder mit einer 4molaren Salzsäure in Dioxan versetzt. Die Reaktionsmischung wird etwa eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Nach Beendigung der Reaktion wird der Niederschlag abfiltriert, mit Ethanol (oder Dioxan) gewaschen und sodann getrocknet. Falls keine Ausfällung stattfindet, kann das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abgedampft werden.

1. 6-Amino-1,1'-biphenyl-2-ol-hydrochlorid Verwendetes Borsäurederivat: Phenylborsäure

Ausbeute: 0,088 g (44% der Theorie)

¹H-NMR (300 MHz, DMSO): δ = 9,80 ppm (s, 1H, OH); 7,48–7,35 ppm (m, 5H, arom. H); 7,22 ppm (t, J = 7,5 Hz, 1H, arom. H); 6,89 ppm (t, J = 7,5 Hz, 2H, arom. H); 4,1 3,3 ppm (br, 3H, NH3⁺).

MS (API-ES Pos.): $186 [M + H]^{+}(100)$

2. 3',6-Diamino-1,1'-biphenyl-2-ol-dihydrochlorid

Verwendetes Borsäurederivat: 3-Aminophenylborsäure

Ausbeute: 0,154 g (34% der Theorie)

MS (API-ES Pos.): 201 $[M + H]^+$ (60); 223 $[M + Na]^+$ (60).

3. 6-Amino-3'-methoxy-1,1'-biphenyl-2-ol-hydrochlorid

Verwendetes Borsäurederivat: 3-Methoxyphenylborsäure

Ausbeute: 0,141 g (58% der Theorie)

¹H-NMR (300 MHz, DMSO): δ = 9,80 ppm (s, 1H, OH); 7,38 ppm (t, J = 8,1 Hz, 1H, arom. H); 7,22 ppm (t, J = 8,1 Hz, 1H, arom. H); 6,99–6,87 ppm (m, 5H, arom. H); 3,80 ppm (s, 3H, CH₃); 4,1–3,3 ppm (br, 3H, NH3⁺). MS (API-ES Pos.): 216 [M + H]⁺ (100); 238 [M + Na]⁺ (25).

4. 6-Amino-4'-methoxy-1,1'-biphenyl-2-ol-hydrochlorid

Verwendetes Borsäurederivat: 4-Methoxyphenylborsäure

Ausbeute: 0,055 g (21% der Theorie)

¹II-NMR (300 MI)z, DMSO): $\delta = 9,70$ ppm (s, 1II, OII); 7,27 ppm (d, J = 8,6 IIz, 2II, arom. II); 7,18 ppm (t, J = 8,1 Hz, 1H, arom. H); 7,02 ppm (d, J = 8,6 Hz, 2H, arom. H); 6,84 ppm (t, J = 8,1 Hz, 2H, arom. H); 3,82 ppm (s, 3H, CH₃); 3,7–3,3 ppm (br, NH3⁺).

MS (API-ES Pos.): 216 $[M + H]^+$ (100).

5. 3-Amino-2-(1,3-benzodioxol-5-yl)phenol-hydrochlorid

Verwendetes Borsäurederivat: 3,4-Methylendioxyphenylborsäure

Ausbeute: 0,153 g (59% der Theorie)

¹H-NMR (300 MHz, DMSO): δ = 9,81 ppm (s, 1H, OH); 7,20 ppm (t, J = 8,1 Hz, 1H, arom. H); 7,01 ppm (d, J = 7,9 Hz, 1H, arom. H); 6,92–6,79 ppm (m, 4H, arom. H); 6,80 ppm (s, 2H, CH₂); 3,8–3,2 ppm (br, NH₃⁺). MS (API-ES Pos.): 230 [M + H]⁺(75).

6. 6-Amino-2',4'-dimethoxy-1,1'-biphenyl-2-ol-hydrochlorid

Verwendetes Borsäurederivat: 2,4-Dimethoxyphenylborsäure

```
Ausbeute: 0,078 g (29% der Theorie)
                      MS (API-ES Pos.): 246 [M + H]^{+}(100).
                      7. 6-Amino-4'-methyl-1,1'-biphenyl-2-ol-hydrochlorid
                       Verwendetes Borsäurederivat: 4-Tolylborsäure
 5
                       Ausbeute: 0,177 g (78% der Theorie)
                        <sup>1</sup>H-NMR (300 MHz, DMSO): \delta = 9,76 ppm (s, 1H, OH); 7,29–7,18 ppm (m, 5H, arom. H); 6,88 ppm (t, J = 8,7 Hz,
                       2H, arom. H); 3,8-3,2 ppm (br, NH<sub>3</sub>+); 2,38 ppm (s, 3H, CH<sub>3</sub>).
                       MS (API-ES Pos.): 200 [M + H]^{+}(100).
                       8. 3-Amino-2-(1-naphthyl)phenol-hydrochlorid
10
                        Verwendetes Borsäurederivat: 1-Naphthylborsäure
                        Ausbeute: 0,140 g (51% der Theorie)
                        ^{1}H-NMR (300 MHz, DMSO): \delta = 9,66 ppm (s, 1H, OH); 8,01 ppm (d, J = 8,1 Hz, 2H, arom. H); 7,65–7,13 ppm (m,
                        6H, arom. H); 6,90 ppm (d, J = 8,1 Hz, 1H, arom. H); 3,8-3,2 ppm (C_7, NH_3^+).
                        MS (API-ES Pos.): 236 [M + H]^+(100).
15
                        9. 6'-Amino-2'-hydroxy-1,1'-biphenyl-3-carbaldehyd-hydrochlorid
                         Verwendetes Borsäurederivat: 3-Formylphenylborsäure
                        Ausbeute: 0,104 g (41% der Theorie)
                                                                                                                                                                                                                                                                 Ø
                        MS (API-ES Pos.): 214 [M + H]^+ (100).
                        10. 3-Amino-2-(2,3-dihydro-benzo[1,4]dioxin-6-yl)-phenol-hydrochlorid
20
                         Verwendetes Borsäurederivat: 2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-6-ylborsäure
                         Ausbeute: 0,05 g (23% der Theorie)
                        MS (\LambdaPI-ES Pos.): 244 [M + H]<sup>+</sup>(100).
                         11. 3-Amino-2-(2,3-dihydro-benzofuran-5-yl)-phenol-hydrochlorid
                         Verwendetes Borsäurederivat: 2,3-Dihydro-1-benzofuran-5-ylborsäure
25
                         Ausbeute: 0.07 g (26% der Theorie)
                         <sup>1</sup>H-NMR (300 MHz, DMSO): \delta = 9.62 ppm (s, 1H, OH); 7.17–7.13 ppm (m, 2H, arom. H); ); 7.02 ppm (d, J =
                         7.4 Hz, 1H, arom. H); ); 6.86-6.77 ppm (m, 3H, arom. H); 4.59 ppm (t, J = 8.6 Hz, 2H, CH_2); 3.22 ppm (t, J = 8.6 Hz, I = 8.6 H
                         8.6 Hz. 2H. ('H<sub>2</sub>); 3.8-3.2 ppm (br, \overline{NH_3}^+).
                         MS (API-ES Pos.): 228 [M + H]^{+}(100).
30
                         12. 6-Amino-1,1'-biphenyl-2,4'-diol-hydrochlorid
                         Verwendetes Borsäurederivat: 4-(Tetrahydro-pyran-2-yloxy)-phenylborsäure
                         Ausbeute: 0.03 g (14% der Theorie)
                         MS (API-ES Pos.): 202 [M + H]^+ (45).
                          13. 6'-Amino-2'-hydroxy-1,1'-biphenyl-4-carbaldehyd-hydrochlorid
 35
                          Verwendetes Borsäurederivat: 4-Formylphenylborsäure
                          Ausbeute: 0.07 g (30% der Theorie)
                         MS (\DeltaPI-ES Pos.): 214 [M + H]<sup>+</sup> (80).
                          14. 3-Amino-2-(2-trifluoromethylphenyl)-phenol-hydrochlorid
                          Verwendetes Borsäurederivat: 2-Trifluoromethylphenylborsäure
 40
                          Ausbeute: 0.045 g (15% der Theorie)
                           <sup>1</sup>II-NMR (3(x) MHz, DMSO): \delta = 9,58 ppm (s, 1H, OH); 7,91 ppm (d, J = 7,5 Hz, 1H, arom. H); 7,02 ppm (d, J =
                          7.4 IL., III. arom. H); 7,74 ppm (t, J = 7,26 Hz, 1H, arom. H); 7,63 ppm (t, J = 7,65 Hz, 1H, arom. H); 7,30 ppm (d,
                          J = 7.47 ppm, 111, arom. H); 7,15 ppm (t, J = 7.8 Hz, 1H, arom. H); 6,65–6,63 ppm (m, 2H, arom. H); 3,8–3,2 ppm
 45
                          MS (\LambdaPI-ES Pos.): 254 [M + H]<sup>+</sup> (100).
                          15. 2',6-Diamino-1,1'-biphenyl-2-ol-dihydrochlorid
                           Verwendetes Borsäurederivat: N-(tert.-Butoxycarbonyl)-2-amino-1-phenylborsäure
                           Ausbeute: 0,120 g (44% der Theorie)
                          MS (\DeltaPI-ES Pos.): 201 [M + H]<sup>+</sup>(50); 223 [M + Na] (35).
  50
                           16. 3-Amino-2-(3-pyridinyl)phenol-hydrochlorid
                           Verwendetes Borsäurederivat: 2-(Pyridin-3-yl)-1,3,2-dioxaborolan
                           Ausbeute: 0.088 g (39% der Theorie)
                           <sup>1</sup>II-NMR (3(0) MHz, DMSO): \delta = 10,01 ppm (s, 1H, OH); 8,91–8,86 ppm (m, 2H, arom. H); 8,53 ppm (d, J =
                           7,89 Hz, 111, arom. H); 8,10 ppm (dd, J = 5,76 und 7,8 Hz, 1H, arom. H); 7,18 ppm (t, J = 8,1 Hz, 1H, arom. H);
  55
                           6.68-6.65 ppm (m, 2H, arom. H); 4,1-3,5 ppm (br, NH<sub>3</sub><sup>+</sup>).
                           MS (API-ES Pos.): 187 [M + H]^{+}(100).
                           17. 3-Amino-2-(4-pyridinyl)phenol-hydrochlorid
                            Verwendetes Borsäurederivat: Pyridin-4-ylborsäure
                            Ausbeute: 0,130 g (58% der Theorie)
  60
                            <sup>1</sup>H-NMR (300 MHz, DMSO): \delta = 9.90 ppm (s, 1H, OH); 8.89 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> H); 8.05 ppm (d, J = 6.54 Hz, 2H, arom.<sub>Py</sub> Hz, arom.<sub>Py</sub> Hz,
                            6,54 Hz, 2H, 40-3,4 ppm (t, 40-3,4 ppm (t, 40-3,4 ppm (br, 40-3,4 ppm (
                            NH_3^+).
                            MS (API-ES Pos.): 187 [M + H]^+ (100).
   65
```

Beispiele 18 bis 34

Haarfärbemittel

[0036] Es werden Haarfärbelösungen der folgenden Zusammensetzung hergestellt: 1,25 mmol Substanz der Formel (I) gemäß Tabelle 1 1,25 mmol Entwicklersubstanz gemäß Tabelle 1 10,0 g Laurylethersulfat (28prozentige wässrige Lösung) 9,0 g Ammoniak (22prozentige wässrige Lösung) 7,8 g Ethanol 0,3 g Ascorbinsäure 0,3 g Ethylendiaminotetraessigsäure-Dinatriumsalz-Hydrat ad 100,0 g Wasser, vollentsalzt 10 g der vorstehenden Färbelösung werden unmittelbar vor der Anwendung mit 10 g einer 6prozentigen Wasserstoffpe oxidlösung vermischt. Anschließend wird das Gemisch auf gebleichte Haare aufgetragen. Nach einer Einwirkungsze	eit 15
von 30 Minuten bei 40°C wird das Haar mit Wasser gespült, mit einem handelsüblichen Shampoo gewaschen und g trocknet. Die resultierenden Färbungen sind in Tabelle 1 zusammengefasst.	e-
• • • • • • • • • • • • • • • • • • •	20
	25
	30
	35
	40
	45
	50
	55
	60

abelle 1:

Beispiel	Beispiel Kuppler-			Entwicklersubstanz	anz	
Ä.	substanz	1	=	=	Y	·>
	der	2,5-Diamino-	2,5-Diamino-	4,5-Diamino-1-(2'- 4-Amino-	4-Amino-	2,4,5,6-Tetraamino-
	Formel (I) tol	toluol-suifat	phenyl-	hydroxy-ethyl)-	phenol	pyrimidin-sulfat
			ethanol-sulfat	pyrazol-sulfat		
18	gemäß	violett	violett	himbeerrot	schwach	blaugrau
	Beispiel 1				orange-braun	
19	gemäß	violett	violett	himbeerrot	schwach	blaugrau
	Beispiel 2				orange-braun	
20	gemäß	dunkel-violett	violett	himbeerrot	orange	grau
	Beispiel 3					
21	gemäß	violett	violett	himbeerrot	Schwach	grau
	Beispiel 4				orange braun	

Tabelle 1: (Fortsetzung)

Beispiel	Beispiel Kuppler-			Entwicklersubstanz	anz	
ž	substanz		=	=	الا.	γ.
	der	2,5-Diamino-	2,5-Diamino-	4,5-Diamino-1-(2'- 4-Amino-	4-Amino-	2,4,5,6-Tetraamino-
	Formel	toluol-sulfat	phenyl-	hydroxy-ethyl)-	phenol	pyrimidin-sulfat
	<u> </u>		ethanol-sulfat	pyrazol-sulfat		
22	gemäß	violett	violett	himbeerrot	schwach	grau
	Beispiel 5				orange-braun	
23	gemäß	braun	braun	himbeerrot	schwach	schwach grün-braun
	Beispiel 6				orange-braun	
24	gemäß	violett	violett	himbeerrot	schwach	grau
	Beispiel 7				orange	
25	gemäß	violettstichiges	violettstichiges violettstichiges	himbeerrosa	schwach	grau
	Beispiel 8	Braun	Braun	. •.	orange	
26	gemäß	braunstichiges braunstichiges	braunstichiges	himbeerrot	orange	grau
	Beispiel 9	Violett	Violett			

.

. `30

DE 102 17 270 A 1

Tabelle 1: (Fortsetzung)

Beispiel	Beispiel Kuppler-			Entwicklersubstanz	anz	
ž	substanz		=	=	IV.	<u>`</u>
	der	2,5-Diamino-	2,5-Diamino-	4,5-Diamino-1-(2'- 4-Amino-	4-Amino-	2,4,5,6-Tetraamino-
	Formel (I) to	uol-sulfat	phenyl-	hydroxy-ethyl)-	phenol	pyrimidin-sulfat
			ethanol-sulfat	pyrazol-sulfat		
27	gemäß	violett-braun	violett-braun	rot	schwach	grau
	Beispiel 10				orange	
28	gemäß	violett	violett	rot	schwach	grau
	Beispiel 11				orange	
29	gemäß	rotviolett	rotviolett	rot	orange	grau
	Beispiel 12					
30	gemäß	violett-	violettstichiges	himbeerrot	schwach	grau
	Beispiel 13	Beispiel 13 stichiges Grau Grau	Grau		orange-braun	
31	gemäß	violett-	violettstichiges	himbeerrosa	schwach	grünstichiges Grau
	Beispiel 14	Beispiel 14 stichiges Grau Grau	Grau		orange	

śn

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

65

(gun:
(Fortsetz
Tabelle 1:

Beispiel	Beispiel Kuppler-			Entwicklersubstanz	anz	
Ž.	substanz	-	=	=	N.	γ.
	der	2,5-Diamino-	2,5-Dlamino-	4,5-Diamino-1-(2'- 4-Amino-	4-Amino-	2,4,5,6-Tetraamino-
	Formel (I)	Formel (I) toluol-sulfat	phenyl-	hydroxy-ethyl)-	phenoi	pyrimidin-sulfat
			ethanol-sulfat pyrazol-sulfat	pyrazol-sulfat		
32	gemäß	violett	violett	himbeerrot	schwach	grau
	Beispiel 15				orange	
33	gemäß	intensives	intensives	rot	orange-braun	stahlgrau
	Beispiel 16 Violett	Violett	Violett			
34	gemäß	intensives	intensives	rot	orange-braun	mattes Grün
	Beispiel 17 Violett	Violett	Violett			

Beispiel 35 bis 58

Haarfärbemittel

[0037] Es werden Haarfärbelösungen der folgenden Zusammensetzung hergestellt: X g 3-Aminophenol-Derivat der Formel (I) (Kupplersubstanz K1 bis K4 gemäss Tabelle 4) U g Entwicklersubstanz E8 bis E15 gemäß Tabelle 2 Y g Kupplersubstanz K12 bis K36 gemäß Tabelle 4

10,0 g Laurylethersulfat (28prozentige wässrige Lösung)

9,0 g Ammoniak (22prozentige wässrige Lösung)

7,8 g Ethanol

0,3 g Ascorbinsäure

5 0,3 g Ethylendiaminotetraessigsäure-Dinatriumsalz-Hydrat

ad 100,0 g Wasser, vollentsalzt

30 g der vorstehenden Färbelösung werden unmittelbar vor der Anwendung mit 30 g einer 6prozentigen wässrigen Wasserstoffperoxidlösung vermischt. Anschließend wird das Gemisch auf gebleichte Haare aufgetragen. Nach einer Einwirkungszeit von 30 Minuten bei 40°C wird das Haar mit Wasser gespült, mit einem handelsüblichen Shampoo ewaschen und getrocknet. Die Färbeergebnisse sind in Tabelle 5 zusammengefasst.

Tabelle 2

	Entwicklersubstanzen 🤏	
E8	1,4-Diaminobenzol	•
E9	2,5-Diamino-phenylethanol-sulfat	A
E10	3-Methyl-4-amino-phenol	
E11	4-Amino-2-aminomethyl-phenol-dihydrochlorid	
E13	N,N-Bis(2´-hydroxyethyl)-p-phenylendiamin-sulfat	
E14	4,5-Diamino-1-(2'-hydroxyethyl)-pyrazol-sulfat	
E15	2,5-Diaminotoluol-sulfat	

Tabelle 3

5	Direktziehende Farbstoffe
D2	6-Chlor-2-ethylamino-4-nitro-phenol
D3	2-Amino-6-chlor-4-nitro-phenol

50

45

55

60

Tabelle 4

	Kupplersubstanzen		
K1	3-Amino-2-(1,3-benzodioxol-5-yl)phenol		5
K2	3',6-Diamino-1,1'-biphenyl-2-ol		
КЗ	3-Amino-2-(3-pyridinyl)phenol		10
K4	3-Amino-2-(4-pyridinyl)phenol		
	. •		
K12	2-Amino-4-(2'-hydroxyethyl)amino-anisol-sulfat		15
K13	1,3-Diamino-4-(2´-hydroxyethoxy)benzol-sulfat	•	
K14	2,4-Diamino-5-fluor-toluol-sulfat		. 20
K18	N-(3-Dimethylamino)phenylharnstoff		
K19	1,3-Bis(2,4-diaminophenoxy)propan-tetrahydrochlorid		25
K21	3-Amino-phenol		23
K22	5-Amino-2-methyl-phenol		
K23	3-Amino-2-chlor-6-methyl-phenol	- ,	30
K24	5-Amino-4-fluor-2-methyl-phenol-sulfat		
K25	1-Naphthol	-	35
K31	1,3-Dihydroxy-benzol		
K32	2-Methyl-1,3-dihydroxy-benzol		
K33	1-Chlor-2,4-dihydroxy-benzol		40
K34	4-(2'-Hydroxyethyl)amino-1,2-methylendioxybenzol-		
	hydrochlorid		45
K36	2-Amino-5-methyl-phenol		
		1	

Tabelle 5

Haarfärbemittel

Beispiel Nr.	35	36	37	38	39	40
Farbstoffe		' (F	arbstoffn	nenge in	Ġramm)	•
K1	0,10	0,12	0,05	0,07	0,10	0,12
E8	0,30					
E9				·	0,25	0,20
E10						0,10
E15		0,25	0,30	0,25		8
K12			0,05			
K13				0,05		
K21	0,05					
K22		0,05				
K23			0,05	0,10	0,10	0,10
K25					0,10	
K31	0,20			0,15	0,10	0,10
K32		0,20		0,10		
K33			0,20		-	
K36						0,10
Färbeergebnis	blond	blond	blond	blond	blond	blond

50

45

55

60

Tabelle 5

Fortsetzung

Beispiel Nr.	41	42	43	44	45	46	1
Farbstoffe		' (1	Farbstoff	ו menge ir	Gramm)	1	
K2	0,10	0,12	0,05	0,07	0,10	0,12	=
E8	0,30						4
E9				•	0,25	0,20	-
E10						0,10	1.
E15		0,25	0,30	0,25		•	1
K12			0,05				20
K13				0,05			-
K21	0,05						2:
K22		0,05					
K23			0,05	0,10	0,10	0,10	36
K25					0,10	•]
K31	0,20			0,15	0,10	0,10	
K32		0,20		0,10			35
K33			0,20				
K36					 	0,10	40
Färbeergebnis	blond	blond	blond	blond	blond	blond	

45

50

55

60

Tabelle 5

Fortsetzung

Beispiel Nr.	47	48	49	50	51	52
Farbstoffe		' (I	Farbstoffi	nenge ir	n Gramm)	1
КЗ	0,10	0,12	0,05	0,07	0,10	0,12
E8	0,30					
E9					₾ 0,25	0,20
E10						0,10 .
E15		0,25	0,30	0,25		D
K12			0,05			
K13				0,05		
K21	0,05					
K22		0,05				
K23			0,05	0,10	0,10	0,10
K25				·	0,10	
K31	0,20			0,15	0,10	0,10
K32		0,20		0,10		
K33			0,20	•		
K36						0,10
Färbeergebnis	blond	blond	blond	blond	blond	blond

45

55

50

60

Tabelle 5

Fortsetzung

Beispiel Nr.	53	54	55	56	57	58	
Farbstoffe							
K4	0,10	0,12	0,05	0,07	0,10	0,12	
E8	0,30						
E9				 	0,25	0,20	
E10	:					0,10 ·	
E15		0,25	0,30	0,25		4	
K12			0,05				
K13				0,05			
K21	0,05						
K22		0,05			,		
K23			0,05	0,10	0,10	0,10	
K25			<u> </u>		0,10		
K31	0,20			0,15	0,10	0,10	
K32		0,20		0,10			:
K33			0,20				
K36						0,10	
Färbeergebnis	blond	blond	blond	blond	blond	blond	

Beispiele 59 bis 82

Haarfärbemittel

[0038] Es werden Haarfärbelösungen der folgenden Zusammensetzung hergestellt:

X g 3-Aminophenol-Derivat der Formel (I) (Kupplersubstanz K1 bis K4 gemäss Tabelle 4)

I g Entwicklersubstanz E2 bis E15 gemäß Th. 11. 2

U g Entwicklersubstanz E8 bis E15 gemäß Tabelle 2 Y g Kupplersubstanz K11 bis K36 gemäß Tabelle 4

Z g direktziehende Farbstoffe D2 und/oder D3 gemäß Tabelle 3

10,0 g Laurylethersulfat (28prozentige wässrige Lösung)

9,0 g Ammoniak (22prozentige wässrige Lösung)

7,8 g Ethanol

0,3 g Ascorbinsäure

0,3 g Ethylendiaminotetraessigsäure-Dinatriumsalz-Hydrat

ad 100,0 g Wasser, vollentsalzt

30 g der vorstehenden Färbecreme werden unmittelbar vor der Anwendung mit 30 g einer 6prozentigen wässrigen Wasserstoffperoxidlösung vermischt. Anschließend wird das Gemisch auf das Haar aufgetragen. Nach einer Einwirkzeit von 30 Minuten bei 40°C wird das Haar mit Wasser gespült, mit einem handelsüblichen Shampoo gewaschen und getrocknet. Die Färbeergebnisse sind in Tabelle 6 zusammengefasst.

65

45

55

Tabelle 6

Haarfärbemittel

5	Beispiel Nr.	59	60	61	62	63	64	
	Farbstoffe	(Farbstoffmenge in Gramm)						
10	K1	0,60	1,30	1,15	0,15	0,15	0,15	
	E8	1,50			<u>.</u>			
15	E11	0,10			1	*		
:	E13		1,60				0,70	
	E14				0,10	0,10	И	
20	E15			1,80	0,70	0,70		
	K12	0,50						
25	K14	0,10						
	K18	0,05						
30	K19	0,10					s	
	K23			0,05	0,10	0,10	0,10	
35	K24	0,15						
33	K31	0,90	1,10	1,10	0,40	0,40	0,40	
	K34	0,10	•					
40	D2				0,10	0,10	0,10	
	D3				0,05	0,05	0,05	
45	Färbeergebnis	schwarz	schwarz	schwarz	braun	braun	braun	

50

55

60

Tabelle 6

Fortsetzung .

Beispiel Nr.	65	66	67	68	69	70	7 .
Farbstoffe		(Fa	arbstoffm	enge in	Gramm)	İ	
K2	0,60	1,30	1,15	0,15	0,15	0,15	10
E8	1,50						
E11 .	0,10			 .			-
E13		1,60				0,70	15
E14				0,10	0,10		
E15			1,80	0,70	0,70		20
K12	0,50						
K14	0,10						25
K18	0,05				<u>.</u>		
K23			0,05	0,10	0,10	0,10	30
K24	0,15						30
K31	0,90	1,10	1,10	0,40	0,40	0,40	
K34	0,10						. 35
D2				0,10	0,10	0,10	
D3				0,05	0,05	0,05	40
Färbeergebnis	schwarz	schwarz	schwarz	braun	braun	braun	

45

50

55

60

Tabelle 6

Fortsetzung

Beispiel Nr.	71	72	73 7	'4	75	76
Farbstoffe	(Farbstoffmenge in Gramm)					
, кз	0,60	1,30	1,15	0,15	0,15	0,15
E8	1,50					
E11	0,10			·	•	
E13	·	1,60				0,70 .
E14				0,10	0,10	Q
[©] E15			1,80	0,70	0,70	
K12	0,50					
s K14	0,10					
K18	0,05					
K23			0,05	0,10	0,10	0,10
K24	0,15					
K31	0,90	1,10	1,10	0,40	0,40	0,40
K34	0,10					
D2		•		0,10	0,10	0,10
D3				0,05	0,05	0,05
Färbeergebni	schwarz	schwarz	schwarz	braun	braun	braun

50

45

55

60

Tabelle 6

Fortsetzung

Beispiel Nr.	77	78	79 8	30	81	82	
Farbstoffe		(Fa	rbstoffme	nge in (Gramm)	1	
K4	0,60	1,30	1,15	0,15	0,15	0,15	1
E8	1,50						·
E11	0,10	·					1
E13		1,60				0,70 .	1
E14				0,10	0,10	9	
E15			1,80	0,70	0,70		2
K12	0,50						
K14	0,10						2.
K18	0,05				,		:
K23			0,05	0,10	0,10	0,10	3
K24	0,15						J.
K31	0,90	1,10	1,10	0,40	0,40	0,40	
K34	0,10						3:
D2				0,10	0,10	0,10	
D3	·			0,05	0,05	0,05	40
Färbeergebnis	schwarz	schwarz	schwarz	braun	braun	braun	

[0039] Alle in der vorliegenden Anmeldung enthaltenen Prozentangaben stellen, soweit nicht anders angegeben, Gewichtsprozente dar.

Patentansprüche

1. 3-Aminophenol-Derivate der vorstehenden Formel (I), oder deren physiologisch verträglichen wasserlösliche 50 Salze,



worin R1 gleich einem Rest der Formel (II) oder (III) ist;

wobei R2, R3, R4, R5 und R6 unabhängig voneinander Wasserstoff, ein Halogenatom, eine Cyanogruppe, eine Hydroxygruppe, eine C_1 - C_4 -Alkoxygruppe, eine Phenoxygruppe, eine C_2 - C_4 -Hydroxyalkoxygruppe, eine C_1 - C_6 -Alkylgruppe, eine Phenylgruppe, eine C_1 - C_4 -Alkylthioethergruppe, eine Mercaptogruppe, eine Nitrogruppe, eine Aminogruppe, eine Di(hydroxy(C_2 - C_4)alkylamino-gruppe, eine Di(hydroxy(C_2 - C_4)alkyl)-aminogruppe, eine (Dihydroxy(C_3 - C_4)alkyl)-aminogruppe, eine (Hydroxy(C_2 - C_4)alkyl)- C_1 - C_4 -alkylaminogruppe, eine Trifluoromethangruppe, eine Formylgruppe, eine Acetylgruppe, eine Trifluoroacetylgruppe, eine Trimethylsilylgruppe, eine (C_1 - C_4)-Hydroxyalkylgruppe, eine (C_2 - C_4)-Dihydroxyalkylgruppe, eine (C_1 - C_4)-Aminoalkylgruppe, oder eine (C_1 - C_4)-Cyanoalkylgruppe darstellen, oder zwei nebeneinanderliegende Reste R2 bis R6 jeweils zusammen mit dem Restmolekül einen heterozyklischen oder carbozyklischen, substituierten oder unsubstituierten Ring bilden;

X₁, X₂, X₃, X₄ und X₅ unabhängig voneinander gleich Stickstoff oder einer C-R7-Gruppe, C-R8-Gruppe, C-R9-Gruppe, C-R10-Gruppe oder C-R11-Gruppe sind, unter der Bedingung, dass mindestens einer und höchstens drei der Reste X1 bis X5 Stickstoff bedeuten; und

R7, R8, R9, R10 und R11 unabhängig voneinander Wasserstoff, ein Halogenatom, eine Cyanogruppe, eine C_1 - C_6 Alkylgruppe, eine $(C_1$ - $C_4)$ -Alkylthioethergruppe, eine Mercaptogruppe, eine Nitrogruppe, eine Aminogruppe, eine $(C_1$ - $C_4)$ -Alkylaminogruppe, eine Hydroxy $(C_2$ - $C_4)$ alkylamino-gruppe, eine Di $(C_1$ - $C_4)$ -alkyl)-aminogruppe, eine (Dihydroxy $(C_3$ - $C_4)$ -alkyl)-aminogruppe, eine (Hydroxy $(C_2$ - $C_4)$ -alkyl)-aminogruppe, eine Trifluoromethangruppe eine Formylgruppe, eine Acetylgruppe, eine Trifluoroacetylgruppe, eine Trimethylsilylgruppe, eine Carbamoylgruppe, eine $(C_1$ - $C_4)$ -Hydroxyalkylgruppe oder eine $(C_2$ - $C_4)$ -Dihydroxyalkylgruppe darstellen.

2. 3-Aminophenol-Derivat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es ausgewählt ist aus 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-methyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-methyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-methyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-methyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-methyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-methyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-methyl-[1,1'-biphenyl thyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',3'-dimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',4'-dimethyl-[1,1'-biphenyl]-2ol, 6-Amino-2',5'-dimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',6'-dimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3',4'-dimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3',4'-dim thyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3',5'-dimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3',6'-dimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, ol, 6-Amino-2',4',5'-trimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',4',6'-trimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',3',4'-trimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',3',5'-trimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',3',6'-trimethyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-chlor-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-chlor-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'chlor-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-fluor-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-fluor-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-fluor-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-brom-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-brom-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-brom-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3',5'-dichlor-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3',5'-difluor-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-brom-5'-methyl-1,1'-biphenyl-2-ol, 6-Amino-4'-(trifluoromethyl)-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-(trifluoromethyl)-[1,1'-biphenyl]-2-ol 6-Amino-2'-(trifluoromethyl)-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-nitro-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-nitro-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-nitro-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-5'methyl-3'-nitro[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-methyl-3'-nitro[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-methyl-3'-nitro-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-nitro-4'-(trifluoromethyl)[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-nitro-5'-(trifluoromethyl)[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-nitro-4'-(trifluoromethyl)[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-nitro-2'-(trifluoromethyl)-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6'-Amino-2'-hydroxy-[1,1'-biphenyl]-4-carbonitril, 6'-Amino-2'-hydroxy-[1,1'-biphenyl] nyl]-3-carbonitril, 6-Amino-4'-methoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-methoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-methoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-ethoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3'-ethoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-ethoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3',4'-dimethoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-3',5'-dimethoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',3'-dimethoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',4'-dimethoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2',5'-dimethoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 3-Amino-2-(1,3-benzodioxol-5-yl)-phenol, 6-Amino-4'-methoxy-3'-methyl-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-methoxy-2'-nitro-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-methoxy-3'-nitro-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-phenoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-4'-methylthio-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-A Amino-3'-methylthio-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-2'-methylthio-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2,4'-diol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2,3'-diol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 2,2',3'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl]-2,4'-diol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2,3'-diol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 2,2',3'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 2,2',3'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 2,2',3'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 2,2',3'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 2,2',3'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 2,2',3'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 2,2',3'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 2,2',3'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 2,2'-diol, 2,2' biphenyl], 2,2',4'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl], 2,2',5'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl], 2,2',6'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl], 2,3',4'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl], 2,3',5'-Trihydroxy-6-amino-[1,1'-biphenyl], 6-Amino-2'-methyl-[1,1'-biphenyl]-2,4'-diol, 2',6-Diamino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 3',6-Diamino-[1,1'-biphenyl] nyl]-2-ol, 4',6-Diamino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 4',6-Diamino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 3',6-Diamino-[1,1'-biphenyl]-2,2'-diol, 3',6-Diamino-[1,1'-biphenyl]-2,4'-diol, 3',6-Diamino-[1,1'-biphenyl]-2,5'-diol, 3',6-Diamino-[1,1'-biphenyl]-2.6'-diol, 2',3',6'-Triamino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 2',4',6-Triamino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 2',5',6-Triamino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 2 biphenyl]-2-ol, 2',6,6'-Triamino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 3',4',6-Triamino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 3',5',6-Triamino-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 3' biphenyl]-2-ol, 1-(6'-Amino-2'-hydroxy-1,1'-biphenyl-4-yl)ethanon, 6-Amino-1,1',3',1"-terphenyl-2-ol, 6-Amino-1,1'.4',1"-terphenyl-2-ol, 6-Amino-4'-(aminomethyl)-1,1'-biphenyl-2-ol, 6-Amino-3'-(aminomethyl)-1,1'-biphenyl-2-ol, 6-Amino-2'-(aminomethyl)-1,1'-biphenyl-2-ol, (6'-Amino-2'-hydroxy-1,1'-biphenyl-4-yl)acetonitril; (6'-Amino-2'-hydroxy-1,1'-biphenyl-3-yl)acetonitril, (6'-Amino-2'-hydroxy-1,1'-biphenyl-2-yl)acetonitril, 6'-Amino-

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

2'-hydroxy-1,1'-biphenyl-2-carbaldehyd, 6'-Amino-2'-hydroxy-1,1'-biphenyl-3-carbaldehyd, 6'-Amino-2'-hydroxy-1,1'-biphenyl-4-carbaldehyd, 3-Amino-2-(1-naphthyl)-phenol, 3-Amino-2-(2-naphthyl)phenol, 3-Amino-2-(2,3-dihydro-benzo[1,4]dioxin-6-yl)-phenol, 3-Amino-2-(2,3-dihydro-benzo[1,4]-dioxin-5-yl)-phenol, 3-Amino-2-(2,3-dihydro-benzo[1,4]-dioxin-5-yl]-phenol, 3-Amino-2-(2,3-dihydro-benzo[1,4]-phenol, 3-Amino-2-(2,3-dihydro-benzo[1,4]-phenol, 3-Amino-2-(2,3-dihydro-benzo[1,4]-phenol, 3-Amino-2-(2,4)-phenol, 3-Amino-2-(2,4)-phenol, 3-Amino-2-(2,4)-phenol, 3-Amino-2-(2,4)-phenol, 3-Amino-2-(2,4)-phenol, 3-A dihydro-benzofuran-5-yl)-phenol, 3-Amino-2-(2,3-dihydro-benzofuran-4-yl)-phenol, 3-Amino-2-(4-pyridinyl)phenol, 3-Amino-2-(3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(3-methyl-2-pyridinyl)phenol, 3-Amino-2-(4-methyl-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-methyl-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-methyl-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(3-chlor-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(4-chlor-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-chlor-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-chlor-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(3-fluor-2-pyridinyl)phenol, 3-Amino-2-(4-fluor-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-fluor-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-fluor-2-pyridinyl) pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(3-trifluoromethyl-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(4-trifluoromethyl-2-pyridinyl)phenol, 3-Amino-2-(5-trifluoromethyl-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-trifluoro-methyl-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(3-nitro-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(4-nitro-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-nitro-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-nitro-2-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(4-methyl-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(4-methyl-3-pyridinyl)-phenol thyl-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-methyl-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-methyl-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(2-chlor-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(4-chlor-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-chlor-3-pyridinyl) nyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-chlor-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(2-brom-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(4brom-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-brom-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-brom-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(2-nitro-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(4-nitro-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(5-nitro-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-nitro-3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(6-nitro-3-pyridinyl)-phenol nyl)-phenol sowie deren physiologisch verträglichen wasserlöslichen Salze.

15

20

25

35

55

3. 3-Aminophenol-Derivat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass in der Formel (I) gilt: (i) R1 ist gleich einem Rest der Formel (II) mit R2 oder R6 gleich Wasserstoff, oder (ii) R1 ist gleich einem Rest der Formel (III) mit X1 oder X5 gleich C-R7 beziehungsweise C-R11, wobei R7 beziehungsweise R11 gleich Wasserstoff sind.

4. 3-Aminophenol-Derivat nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass es ausgewählt ist aus 6-Amino-3'-methoxy-[1,1'-biphenyl]-2-ol, 6-Amino-[1,1'-biphenyl]-2,4'-diol, 3-Amino-2-(2,3-dihydro-benzo[1,4]dioxin-6-yl)-phenol, 3-Amino-2-(3-pyridinyl)-phenol, 3-Amino-2-(4-pyridinyl)-phenol und 3-Amino-2-(5-pyrimidinyl)-phenol sowie deren physiologisch verträglichen wasserlöslichen Salze.

5. Mittel zur Färbung von Keratinfasern auf der Basis einer Entwicklersubstanz-Kupplersubstanz-Kombination, dadurch gekennzeichnet, dass es als Kupplersubstanz mindestens ein 3-Aminophenol-Derivat der Formel (I) nach einem der Ansprüche 1 bis 4 enthält.

6. Mittel nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass das 3-Aminophenol-Derivat der Formel (I) in einer Menge von 0,005 bis 20 Gewichtsprozent enthalten ist.

7. Mittel nach Anspruch 5 oder 6, dadurch gekennzeichnet, dass die Entwicklersubstanz ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus 1,4-Diamino-benzol, 1,4-Diamino-2-methyl-benzol, 1,4-Diamino-2,6-dimethyl-benzol, 1,4-Diamino-2-methyl-benzol, Diamino-3,5-diethyl-benzol, 1,4-Diamino-2,5-dimethyl-benzol, 1,4-Diamino-2,3-dimethyl-benzol, 2-Chlor-1,4diaminobenzol, 1,4-Diamino-2-(2-thienyl)benzol, 1,4-Diamino-2-(3-thienyl)benzol, 1,4-Diamino-2-(pyridin-3yl)benzol, 2,5-Diamino-biphenyl, 1,4-Diamino-2-methoxymethyl-benzol, 1,4-Diamino-2-amino-methyl-benzol, 1,4-Diamino-2-hydroxymethyl-benzol, 1,4-Diamino-2-(2-hydroxyethoxy)-benzol, 2-(2-(Acetylamino)ethoxy)-1,4-diamino-benzol, 4-Phenylamino-anilin, 4-Dimethylamino-anilin, 4-Diethylamino-anilin, 4-Dipropylamino-4-[Ethyl(2-hydroxyethyl)amino]-anilin, 4-[D1(2-hydroxyethyl)amino]-anilin, 4-[Di(2-hydroxyethyl)amino]-2-methyl-anilin, 4-[(2-Methoxyethyl)amino]-anilin, 4-[(3-Hydroxypropyl)amino]-anilin, 4-[(2,3-Dihydroxypropyl)amino]-anilin, 1,4-Diamino-2-(1-hydroxyethyl)-benzol, 1,4-Diamino-2-(2-hydroxyethyl)-benzol, 1,4-Diamino-2-(1-methyl-ethyl)-benzol, 1,3-Bis[(4-aminophenyl)(2-hydroxyethyl)amino]-2-propanol, 1,4-Bis[(4-aminophenyl)(2-hydroxyethyl)amino]-2-propanol, 1,4-Bis[(4-aminophenyl)(2-hydroxyethyl)aminophenyl) Aminophenyl)amino]-butan, 1,8-Bis(2,5-diaminophenoxy)-3,6-dioxaoctan, 4-Amino-phenol, 4-Amino-3-methylphenol, 4-Amino-3-(hydroxymethyl)-phenol, 4-Amino-3-fluor-phenol, 4-Methylamino-phenol, 4-Amino-2-(aminomethyl)-phenol, 4-Amino-2-(hydroxymethyl)-phenol, 4-Amino-2-fluor-phenol, 4-Amino-2-[(2-hydroxyethyl)amino]methyl-phenol, 4-Amino-2-methyl-phenol, 4-Amino-2-(methoxymethyl)-phenol, 4-Amino-2-(2-hydroxyethyl)-phenol, 5-Amino-salicylsäure, 2,5-Diaminopyridin, 2,4,5,6-Tetraamino-pyrimidin, 2,5,6-Triamino-4-(1H)pyrimidon, 4,5-Diamino-1-(2-hydroxyethyl)-1H-pyrazol, 4,5-Diamino-1-(1-methyl-ethyl)-1H-pyrazol, 4,5-Diamino-1-(2-hydroxyethyl)-1H-pyrazol, 4,5-Diamino-1-(1-methyl-ethyl)-1H-pyrazol, 4,5-Diamino-1-(1-methyl-e mino-1-[(4-methylphenyl)methyl]-1H-pyrazol, 1-[(4-Chlorphenyl)methyl]-4,5-diamino-1H-pyrazol, 4,5-Diamino-1-methyl-1H-pyrazol, 2-Amino-phenol, 2-Amino-6-methyl-phenol, 2-Amino-5-methyl-phenol und 1,2,4-Trihydroxy-benzol.

8. Mittel nach einem der Ansprüche 5 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass es zusätzlich zu den Verbindungen der Formel (I) mindestens eine weitere bekannte Kupplersubstanzen enthält, welche ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus N-(3-Dimethylamino-phenyl)-harnstoff, 2,6-Diamino-pyridin, 2-Amino-4-[(2-hydroxyethyl)amino]-anisol, 2,4-Diamino-1-fluor-5-methyl-benzol, 2,4-Diamino-1-methoxy-5-methyl-benzol, 2,4-Diamino-1-(2-hydroxyethoxy)-5-methyl-benzol, 2,4-Di[(2-hydroxyethyl)amino]-1,5-dimethoxy-benzol, 2,3-Diamino-6-methoxy-pyridin, 3-Amino-6-methoxy-2-(methylamino)-pyridin, 2,6-Diamino-3,5-dimethoxy-pyridin, 3,5-Diamino-2,6-dimethoxy-pyridin, 1,3-Diamino-benzol, 2,4-Diamino-1-(2-hydroxyethoxy)-benzol, 1,3-Diamino-4-(3-hydroxypropoxy)-benzol, 1,3-Diamino-4-(2-hydroxyethoxy)-benzol, 1,2-Diamino-1-(2-hydroxyethoxy)-benzol, 2,4-Diamino-1-(2-hydroxyethoxy)-2,4-diamino-benzol, 2,4-Diamino-1-(2-hydroxyethoxy)-4-methylamino-benzol, 2,4-Diaminophenoxy-essigsäure, 3-[Di(2-hydroxyethyl)amino]-anilin, 4-Amino-2-di[(2-hydroxyethyl)amino]-1-ethoxy-benzol, 5-Methyl-2-(1-methylethyl)-phenol, 3-[(2-Hydroxyethyl)amino]-anilin, 1,3-Diamino-2,4-dimethoxy-benzol, 2,6-Bis(2-hydroxyethyl)amino-toluol, 4-Hydroxy-indol, 3-Dimethylaminophenol, 3-Diethylamino-phenol, 5-Amino-2-methyl-phenol, 5-Amino-4-fluor-2-methyl-phenol, 5-Amino-4-fluor-2-methyl-phenol, 5-Amino-4-dichlor-phenol,

5-Amino-2,4-dichlorphenol, 3-Amino-2-methyl-phenol, 3-Amino-2-chlor-6-methyl-phenol, 3-Amino-phenol, 2-[(3-Hydroxyphenyl)-amino]-acetamid, 5-[(2-Hydroxyethyl)amino]-4-methoxy-2-methyl-phenol, 5-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2-methyl-phenol, 3-[(2-Hydroxyethyl)amino]-phenol, 3-[(2-Methoxyethyl)-amino]-phenol, 5-Amino-2-methyl-phenol, 5-Amino-2-methoxy-phenol, 2-(4-Amino-2-hydroxyphenoxy)-ethanol, 5-[(3-Hydroxypropyl)amino]-2-methyl-phenol, 3-[(2-Hydroxyethyl)amino]-2-methyl-phenol, 2-Amino-3-hydroxy-pyridin, 2,6-Dihydroxy-3,4-dimethylpyridin, 5-Amino-4-chlor-2-methyl-phenol, 1-Naphthol, 2-Methyl-1-naphthol, 1,5-Dihydroxy-naphthalin, 1,7-Dihydroxy-naphthalin, 2,3-Dihydroxy-naphthalin, 2,7-Dihydroxynaphthalin, 2-Methyl-1-naphthol-acetat, 1,3-Dihydroxybenzol, 1-Chlor-2,4-dihydroxybenzol, 2-Chlor-1,3-dihydroxy-benzol, 1,2-Dichlor-3,5-dihydroxy-4-methyl-benzol, 1,5-Dichlor-2,4-dihydroxybenzol, 1,3-Dihydroxy-2-methyl-benzol, 3,4-Methylendioxy-phenol, 3,4-Methylendioxy-anilin, 5-[(2-Hydroxyethyl)amino]-1,3-benzodioxol, 6-Brom-1-hydroxy-3,4-methylendioxy-benzol, 3,4-Diamino-benzoesäure, 3,4-Dihydroxy-1,4(2H)-benzoxazin, 6-Amino-3,4-dihydro-1,4(2H)-benzoxazin, 3-Methyl-1-phenyl-5-pyrazolon, 5,6-Dihydroxy-indol, 5,6-Dihydroxy-indolin, 5-Hydroxy-indol, 6-Hydroxy-indol, 7-Hydroxy-indol und 2,3-Indolindion.

- 9. Mittel nach einem der Ansprüche 5 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Entwicklersubstanzen und Kupplersubstanzen, bezogen auf die Gesamtmenge des Färbemittels, jeweils in einer Gesamtmenge von 0,005 bis 20 Gewichtsprozent enthalten sind.
 - 10. Mittel nach einem der Ansprüche 5 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass es zusätzlich mindestens einen direktziehenden Farbstoff enthält.
- 20 11. Mittel nach einem der Ansprüche 5 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass es einen pH-Wert von 6,5 bis 11,5 aufweist.
 - 12. Gebrauchsfertiges Mittel zur oxidativen Färbung von Keratinfasern, welches in einem zum Färben geeigneten Medium mindestens eine Entwicklersubstanz und mindestens eine Kupplersubstanz sowie mindestens ein Oxidationsmittel enthält, dadurch gekennzeichnet, dass es als Kupplersubstanz mindestens ein 3-Aminophenol-Derivat der Formel (I) nach einem der Ansprüche 1 bis 4 enthält.
 - 13. Mittel nach einem der Ansprüche 5 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass es ein Haarfärbemittel ist.
 - 14. Verfahren zum oxidativen Färben von Haaren, insbesondere menschlichen Haaren, dadurch gekennzeichnet, dass man vor der Anwendung ein Haarfärbemittel nach einem der Ansprüche 5 bis 13 mit einem Oxidationsmittel vermischt, sodann auf das Haar aufträgt, bei einer Temperatur von 15 bis 50°C 10 bis 45 Minuten lang einwirken lässt, das Haar anschliessend mit Wasser ausspült, gegebenenfalls shampooniert und sodann trocknet.

5

10

15

25

30

35

40

45

50

55

60